Reference (5)

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-225641

(43)Date of publication of application : 03.09,1996

(51)Int.Cl.

C08G 64/20

(21)Application number : 07-328821

(71)Applicant: ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

18.12.1995

(72)Inventor: KOMIYA KYOSUKE

AMINAKA MUNEAKI KAWAKAMI YOSHIFUMI

(30)Priority

Priority number: 06314961 Priority date: 19.12.1994 Priority country: JP

(54) PRODUCTION OF AROMATIC POLYCARBONATE BY USING GUIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce, stably for a long time, a high-quality aromatic polycarbonate which has excellent sealing properties under a high vacuum and undergoes little discoloration in recycle use through melt polycondensation at a high polymerization rate using an apparatus which is easy to maintain.

CONSTITUTION: An aromatic polycarbonate prepolymer in which the molar ratio of terminal hydroxyl groups to terminal aryl carbonate groups is 0/100 to 50/50 (excluding 50/50) is polymerized while dropping the same along a guide from a perforated plate to obtain the aromatic polycarbonate,

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

23.03.1999

Date of sending the examiner's decision of

rejection

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3200345 Date of registration) 15.06.2001

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出觸公開番号

特開平8-225641

(43)公開日 平成8年(1998)9月3日

(5i) Int.CL*

義別記号

疗内整理番号

FI

技術表示箇所

C 0 8 G 64/20

NPU

C 0 8 G 64/20

NPU

審査請求 未謝水 請求項の数 5 〇L (全 14 頁)

(21)出數器号	特額平7-328821	(71)出版人	00000033
(22) H M G	平成7年(1995)12月18日	(72)発明者	地化成工業株式会社 大阪府大阪市北区堂島製1丁目2番6号 小宮 強介
(31)優先権主強務刊 (32)優先日	特機平 6 314961 平 6 (1994)12月19日		獨山聚倉敷市構選 3 丁目 13番 1 短化成工 業株式会社内
(33)優先権主張問	日本 (JP)	(72)発明者	制中 宗明 岡山果倉敷市補通3 丁目13番1 担化成工 美株式会社内
		(72)発明者	河上 佳史 獨山與倉敷市獨選3丁目13番1 担化成工 業株式会社内

(54)【発明の名称】 ガイドを有する芳香族ポリカーポネートの製法

(57) [要約]

【課題】 溶融重縮分により 高真空下でのシール性に 優れ、かつメンチナンスも容易な装置で、長期間安定 に、リサイクル使用時に普色の少ない高品質の芳香族者 リカーボネートを高い量合速度で製造する。

【解決手段】 未端ヒドロキシル基と未端アリールカー ボネート器のモル比がり:100かち50±50 (ただ し、50150は除く。)である芳香施ポリカーボネー トプレポリマーを多孔板からガイドに沿わせて落下させ なから重合させる芳香族ポリカーボネートの製法。

【特許請求の範囲】

【請求項目】 末端ヒトロキシル基と末端アリールカー ボネート基のモル比がり:100かち50:50 (ただ し、50:50は除く。)である芳香族ポリカーボネー トプレボリマーを、密軸状態で多孔板からガイドに沿わ せて落下させながら重合させる事を特徴とする芳香族ボ リカーボネートの製法。

【離求項2】 末端とドロキシル基と未端アリールカー ボネート蒸のモル比が0:100から50:50 (ただ トプレポリマーを、溶験状態で多れ板からガイドに治わ 世で落下させながら素合させ、落下させた重合体の一部 または全部を循環させて数多孔板から再びガイドに沿わ せて落下させながら重合させる事を特徴とする芳香族ボ サカーボネートの製法。

【請求項3】 未締ヒドロキシル基と未端アリールカー ボネート基のモル比が0:100から50:50(たた し、50:50は除く。) である芳香族ボリカーボネー トプレポリマーを連続的に供給し、溶酸状態で多孔板か ろガイドに沿わせて落下させながら集合させ、落下させ 20 m た重合体の一部を循環させて数多孔板から再びガイドは 沿わせて落下させながら重合させ、 芳香族ポリカーボネ ートを連続的に抜き出す事を特徴とする芳香族ポリカー ボネートの製法。

【請求項4】 芳香族ポリカーボネートプレポリマーの 数平均分子蔵が300~200000の範囲である請求項 1、2または3記載の著書絵ボリカーボネートの製法。 【請求項5】 多孔板からガイドに沿わせて落下させる 高さが、0. 3m以上である請求項1、2、3または4 記載の芳香族ボリカーボネートの製法。

[発明の詳細な説明]

foosil

【産業上の利用分野】本発明は芳香族ポリカーボネート の製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、芳香族ポリカーポネートは、耐熱 性、耐衝撃性、透明性などに優れたエンジニアリングブ ラスチックスとして、多くの分野において幅広く用いち れている。この芳香族ポリカーボネートの製造方法につ 機密媒の存在下、芳香鉄ジヒトロキシ化合物、例えば - 一足ス(4 ・お手具キシフェエル)プロバン (以下、ビスフェノールんと書う。)のアルカリ赤海液 とキスケンを反応させる界面重縮合法は公知である。こ の方法で用いる有機溶媒はハロケン系有機溶媒であり、 倒えば塩化メチレン、クロロベンゼンなどが用いられる が、特に塩化メチレンが主に用いられる。しかしなが 5. この方法では得られるボリマーから該有機溶媒を完 全に除去することが難しく、残譲する有機溶媒由来のパ

好ましくない影響を与える。

【0003】一方、芳香族ジヒドロキン化合物とシアリ ールカーボネートとから、芳香族ボリカーボネートを製 満する方法としては、例えば、ビスフェノールムとシフ ェニルカーボネートを溶離状態でエステル交換し 副年 するフェノールを抜き出しながら集合する溶融重縮合法 が公知である。溶融重縮合法は、界面重縮合法と異な り、溶媒を使用しないなどの利点がある一方、素合が選 行すると共にボリマーの粘度が上昇し、副生するフェノ し、50:50は除く。)である芳香酸ポリカーボネー 10 一ルなどを効率よく系外に抜き出す事が困難になり、重 台度を上げにくくなるという本質的な問題があった。

> 【0004】従来 芳香槟ポリカーボネートを製造する ため、溶験重縮合法の重合器としては、種々の重合器が 知られている。撹拌機を備えた檜型の業合器を用いる方 法は一般に広く知られている。しかしなから、微林檎型 の薫合器は容積効率が高く。シンブルであるという利点 を有するが、小スケールでは効率的に重合を進めること ができるものの。正葉的規模では、上述したように無合 の進行と共に副生するフェノールを効率的に条件に抜き 出す事が困難となり、重合度を上げにくくたるという期 題を有している。

> 【0005】すなわち、大スケールの撹拌槽型の重合器 は、通常、蒸発面積に対する被容量の比率が小スケール の場合に比べて大きくなり、いわゆる液準が大きな状態 となる。この場合、重合度を高めていくために真空度を 義めていっても、撹拌槽の下部は差圧により実質ト高い 圧力で集合される事になり、フェノール等は効率的に接 けにくくなるのである。

【0008】この問題を解決するため、高粘度状態のボ 30 サマーからフェノール等を抜き出すための工夫が種々な されている。例えば特公昭50-19800号公報で は、ペント部を有するスクリュー型重合器が、また特公 昭53~5718号公報では、薄糖煮発型反応器、例え ばスクリュー業発器や遠心薄膜蒸発器等が記載されてお り、さらに特別平2-153923号公報では、薄膜型 蒸発装置と模型撹拌重合権を組み合わせて用いる方法が 示されている。模拌模型も含め、これらの重合器が共通 して有する欠点は、重合器本体に回転駆動部分があり、 商真空下で重合が実施される場合には、この駆動部分を いては、従来様々の研究が行われている。その中で、有 40 完全にシールする事ができないため微量の微素の漏れ込 みを防止できず、製品の着色が遊けられない事であっ な。離業の漏れ込みを防ぐ為にシール液を使用する場合 亿は、シール液の混入が避けられず、やはり製品品質の 低下は避けられなかった。また、運転当初のシール性が 高い場合でも、長時間運転を続ける間にシール性は低下 するなど、メンテナンス上の問題も深刻であった。

【0007】ところで、本体に回転駆動部分を育せず。 多孔板から落下させながら重合させる方法は 善毒療尿 リカーボネート以外の樹脂の製造法としては知られてい ロゲンによる金型腐食や着色などが起てり、後の用途に「50」る。例えば米価特許第3110547号明細書では、市

リエステルを真空中へ糸条に落下させて、所望の分子量 のポリエステルを製造する方法が関示されている。綾明 細帯では、落下させた糸を再び循環させるとボリエステ ルの品質を低下させるため、循環させずにワンバスで重 台を完了させている。しかしながら、この様な方法に関 しては、多くの欠点が指摘されている。例えば特企紹介 8-8355号公報には、紡糸口金から真空中に紡糸し なから重縮合する方法に関し次の記載がある、繊維形成 能が充分大きいものを供給しないと反応器中で重合中の 糸条が切断し易く。原籍合物の品質変動が激しくなる。 糸条から飛散する低分子量の縮合物が口金面を汚染し、 ※条が口金から真下に射出する事が困難となり。接触し て切れたり無限して大い繊維状に流下して反応を妨害す る。監視窓がくもり易く、監視が困難となり、そのため 日金の交換時期を失し易い。なお、誘心報では、ボリエ ステルとボリアミドの製法として、反応容器内に垂直に 配置した多孔質物体に沿ってボリマーを流下させながら 単台させる方法が記載されているが、芳香族ポリカーボ ネードについては全く記載されていない。

【0008】また、電台法ではないが電台生成物に残存。20 するモノマーを除去する方法として、ラカタム業合成生 物を多礼板から糸条に落下せしめる方法が未開特許第2 719776号明細帯に記載されている。しかしなが 5. この方法にも多くの欠点が指摘されている。例え、 ば、特徴昭53-17589号公報では、米国特許第2 719778号明細書の方法について次の不都合か指摘 されている。揮発分の蒸発が少ない場合は糸条物を形成 させる郷ができても、悪発が多い場合は、奈条物が発剤 するようになり、順調な運転は難しい。糸条物を形成さ せるためには比較的狭い範囲の特定の結度を有する物質 30 にしか適用できない。塔内に不活性ガス等を導入する場 合。気能の乱れによって近隣の糸条物同士が接触集合す る。なお、特開昭53-17589号公組では、これち の不都合を解決するために、縦方向に線状支持体をもう け、これに治わせて高粘度物を流下させる方法を、ポリ エチレンテレフタレート、ポリプチレンテレフタレート の様なボリエステル類、ナイロン6、ナイロン66の様 なポリアミド類を対象に提案しているが、芳香族ポリカ ーボネートについては記載されていない。

【0009】また、特公平4-14127号公報ではボ 40 リエステルの建総優額合法について、落下させながら重 縮命を行う二つの方法、すなわち、納介口金から結系す る方法、スリットから勝択にして押し出しながら業合さ せる方法のいずれちが重縮合を進行させ難い事が記載さ れている。また該公報には、スリット状供給口から少な くとも2本のワイ中間に薄膜状に保持して、総方向にワ レバスで移動させることにより連続重縮合させる方法が 提案されている。該公報においてももちろん。芳香族ポ リカーボネートに関しては全く記載されていない。

【0010】以上述べたように、多孔板から落下させな「90-0、3m以上である(1)」(2)。(3)。または

がら重合させる方法は、ボリエステルやボリアミドの製造方法としては知られているものの芳香族ボリカーボネートの製造法としては全く知られていない。また、ボリエステルやボリアミドの製造法としては、落下させながら棄合する方法は、孔の樹塞等多くの欠点が指摘されていた。

【0011】ところで、近年のボリマーリサイクルの動きから、使用済みボリカーボネートは、分離削収して再利用される。この際、リサイクルの削数が増えるのに従って、ボリカーボネートは着色してくるという開題がある。従来、リサイクルしても着色しにくい芳香族ボリカーボネートの製法については全く知られていなかった。
 【0012】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、溶融重縮台法により芳香族ポリカーボネートを製造するに際し、高真空下でのシール性に優れ、かつメンテナンスも容易な装置で、長期間安定に、リサイクル使用時の着色が少ない高品質の芳香族ポリカーボネートを高い業合速度で製造する方法を提供する事を目的とする。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するため鋭意検討を進めた結果、特定の製造方法 を使って集合を行う事によりその目的を達成できる事を **見いたし、本発明を完成させるに至った。すなわち、本** 発明は、(1)未端とドロキシル基と未織アリールカー ボネート基のモル比がり:100から50:50(ただ し、50:50は除く。) である芳香族ポリカーボネー トプレポリマーを、溶融状態で多孔板からガイドに沿わ せて落下させなから重合させる事を特徴とする芳香族本 リカーボネートの製法 (2) 末端ヒドロキシル落と来 端アリールカーボネート基のモル比が0:100から5 9:50 (ただし、50:50は除く。) である芳香族 ポリカーボネートブレポリマーを、溶験状態で多孔板か ろガイドに沿わせて落下させながら重合させ、落下させ
 た重合体の一部または全部を循環させて該多孔板から再 びガイドに沿わせて落下させなから重合させる事を特徴 とする芳香族市リカーボネートの製法。(3) 末端ヒド ロキシル基と末端アリールカーボネート基のモル比が 9:100かち50:50(ただし、50:56は除 (。)である芳香族ボリカーボネートグレボリマーを遊 線的に供給し、溶融状態で多孔板からガイドに沿わせて 落下させながら整合させ。落下させた乗合体の一部を糖 類させて数多孔板から再びガイドに沿わせて落下させな がら薫合させ 芳香族ポリカーボネートを連続的に抜き 出す事を特徴とする芳香族ポリカーボネートの製法 (4) 芳香族ポリカーボネートプレポリヤーの数平均分 子鬣が300~20000の範囲である(1) (2) または(3)記載の芳香能ポリカーボネートの製法。 (5)多孔板からガイ下に沿わせて落下させる高さか、

(4) 記載の芳香族ポリカーボネートの製法、を提供す るものである。

【0014】前記したように 本体に回転駆動部分を有 しないタイプの童台器は、ポリカーボネート以外の樹脂 を重合するための重合器としては種々知られているが、 芳香族ポリカーキネートの落骸重縮合反応は、ポリエス チルやボリアミドの溶融重縮合反応とは大きく異なるの で、ボリアミドやボリエステルの製造のための高粘度用 の集合器を芳香族ポリカーボネートの製造法に適用する ことは難しい。ポリアミド、ポリエステルと芳香族ポリ 10 カーボネートの大きな相違は次の通りである。第一に、 落翻重縮台の重台器設計において重要な因子となる溶融 粘度が芳香族ポリカーボネートの場合稀鑑に高い。すな わち、ポリアミド、ボリエステルにおける業合後期の流 融結度が集合温度条件下で通常数目から数千ポイズであ り、3000ボイズを越えることはほとんどないのに対 し、芳香族ポリカーボネートの重合後期の溶験粘度は数 万ポイズにまて達する。第二に、ポリアミト、ボリエス テル、芳香族ボリカーボネートの溶融重縮合はいずれも 平衡反応であるが、平衡定数がそれぞれ大きく異なって 20 いる。適常。ボリアミドの平衡定数が10年オーダー ポリエステルの平衡定数が約1であるのに対し、著香族 ボリカーボネートの平衡定数は10"オーダーであり。 間じ薫縮台反応であっても芳香族ボリカーボネートの場 合平衡定数が極めて小さい。平衡定数が小さいという事 は、副生成分を系外に、より効率的に抜かないと重合が 進行しなくなる事を意味する。従って、芳香族ポリカー ボネートの反応は、ボリエステルやボリアミドの反応よ りはるかに効率的に硼生成分を系外に抜き出す必要があ り、溶験粘度が高い芳香族ボリカーボネートではこのこ 30 [化2] とは極めて困難である。

【0015】ところが、本発明によれば、驚くべき事に 従来ボリエステルやボリアミド類の結系等落下させなが **ら重合させる方法の問題点を全く生じさせずに「芳香族** ポリカーボネートを重合できる事が明らかとなった。す なわち、糸条の切断による品質のばらつきは全くないの で、商品質の芳香族ボリカーボネートが安定に製造でき る。その上、低分子量の総合物による口金の汚染も全く 生しないため、糸条が真下に射出するのを阻害すること もなく、口金の交換等のための選転停止をする事もな い。従って、非常に長期間安定に運転する事ができる。 【りり】8】芳香族ポリカーポネートの反応における現 寒と、ボリエステルやボリアミドの反応における現象と のこれらの明かな相違の側由については明確ではない。 ただし、日金の汚染が全く起こらない事については、影 そらく、芳香族ボリカーボネートの程誌においては創生 するフェノール類により低分子量の総合物が効果的に洗 浄され、水や。エチレングリコール等を制生するポリア まドやボリエステルの反応とは根本的に異なるためでは、

リアミドの薫合反応からは全く予見され得ないものであ 3/2

【0017】更に繋くべき事には、本発明における確合 方法で製造された芳香族ポリカーボネートは、リサイク ルして同一のボリマーを複数回成形しても着色しにくい という事実が明らかとなった。この理由については明ら かではないが、本発明の場合、重合中層れ込む酸素が極 めて少ないこと、葉台中に複雑による高シェアーがかか ろないこと、場番化合物を含まないこと等が理由として 推定される。

【0.018】づまり、本発明の、特定の末端基組成の芳 香族ポリカーボネートプレボリマーを用い、多孔板から ガイドに沿わせて落下させながら重合させる方法によれ ば、兼合器の質相部に回転駆動部を持つ必要がなく、高 真空下でのシール性に優れており、メンテナンスも容易 であり、しかもリサイクル使用しても無色透明な高品質 な芳香族ボリカーボネートを製造できるのである。

【0019】以下に本発明について詳細に瞬間する。本 発明の芳香族ポリカーボネートブレポリマーは、通常、 下記化1に示す繰り返し単位からなっている。

100201

HELL

【0021】(式中、Arは2個の芳香族墓を表す。) その末端基は芳香族基に直結したヒドロキシル基(--() 日)または、下配化をにデすアリールカーホネート基か らなっている。

(0022)

【0023】(式中、Ar*は1個の著番族基を表 · ()

本発明の芳香族ボリカーボネートプレボリヤーにおい て、AFおよびAェ1は単一機類のものからなるもので あっても良いし、2種類以上のものかちなるものであっ ても真い。ヒドロキシル墓とアリールカーボネート墓の モル比は0:100から50:50(ただし、50/5 40 0は除く。)の範囲である。末端ヒドロギンル鉱の割合 がこの範囲より大きくなると、得られる芳香族ポリカー ボネートはリサイクル使用時に着色しやすくなる。

【り024】また、後述するようにヒドロキシル雑とア リールカーボネート蓋以外の藁として。倒えばエチルカ 一本ネート基を含む場合には、上述の比のヒドロキシル 基をヒトロキシル基とエチルカーボネート基の和に置き 換える。芳香族基Aェは、存ましくは例えば、次式で表 されるものである...

-Art -Y-Art -

ないかと幾察されるが、かかる効果はボリエステルやボー50 (武中、Ae゚ むよびAk゚ ほ、各り独立にそれぞれ炭

素数5~70を育する2個の炭素環式または複素環式芳 香族基を表し、Yは炭素数1~30を育する2個のアル カン巻を表す。}

2種の芳香族墓A r²、A r²において、1つ以上の水 業原子が、反応に無影響を及ほさない他の置換墓、例え ば、ハロゲン原子、炭素数1~10のアルキル基、炭素 数1~10のアルコキン基、フェニル基、フェノキシ 基、ビニル基、シアノ基、エステル基、アミド基、ニト ロ墓などによって置換されたものであっても良い。

【0025】複素環式芳香族基の好ましい具体例として 10 は、1ないし複数の機形成窒素原子または酸素原子また は確黄原子を育する芳香族基を挙げる事ができる。2個 の芳香族基Aェ^{*}、Aェ^{*}は、例えば、複換または非優 換のフェニレン、複換または非優換のピフェニレン、微 換または非置換のピリジレンなどの基を表す。ここでの 置換基は前述のとおりてある。

【0026】2個のアルカン基Yは、例えば、下記化3 で示される有機差である。

[0027]

I(£3).

$$-\overset{\mathbb{R}^1}{\underset{\mathbb{R}^2}{\leftarrow}},-\overset{\mathbb{R}^1}{\underset{\mathbb{R}^2}{\leftarrow}},\overset{\mathbb{R}^3}{\underset{\mathbb{R}^4}{\rightarrow}},>\overset{\mathbb{R}^5}{\underset{\mathbb{R}^5}{\leftarrow}}$$

* (0028) (式中、R*、R*、R* は、各々 独立に水素、炭素数1~10のアルキル基、炭素数1~ 10のアルコキン基、環構成炭素数5~10のシクロア ルキル幕、環構成炭素数5~10の炭素環式芳香族基、 炭素数6~10の炭素環式アラルキル基を表す。 kは3 ~11の整数を表し、R* およびR* は、各又について 関々に選択され、お互いに独立に、水素または炭素数1 ~6のアルキル基を表し、又は炭素を表す。また、 R*、R*、R*、R*、R*、Cおいて、一つ以 上の水素原子が反応に歴影響を及ぼさない範囲で他の報

上の水素原子が反応に歴影響を及ぼさない範囲で他の設 機器、例えばハロゲン原子、炭素数1~10のアルキル 器、炭素数1~10のアルコキン器、フェニル器、フェ ノキン器、ビニル器、シアノ器、エステル器、アミド 器、二トロ器等によって微趣されたものであっても良 い。)

このような2種の芳香族基Arとしては、例えば、下記 化4で売されるものが挙げられる。

[0029] [(t4)

20

*

(81)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(82)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)**
(83)*
(83)**
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83)*
(83

(8⁰)* (8³)*

【0030】(式中、E'、B'は、各々独立に水素原 50 干、ハロゲン原子、炭素数1~10のアルギル蒸、炭素

*(式中、Ar゚,Ar゚は前述の通りで、2は単結合、

を表す。ただし、R*は解述のとおりである。)

で示されるものか挙げられる。

100321

≇tatoo, coo, es-, eso, e, es

O-、-GOO-、-CON (R*) -などの2種の基

このような2個の芳香族基としては、例えば、下記化5

数1~10のアルコキシ基。環構成炭素数5~10のシ クロアルキル基またはフェニル基であって、mおよびn は1~4の整数で mが2~4の場合には各名。はそれ ぞれ脚一でも異なるものであってもよいし、nが2~4 の場合には各R*はそれぞれ間一でも異なるものであっ てもよい。)

さらに、2個の芳香族落Arは、次式で示されるもので あっても思い。

5-7580.

$$(R^{7})_{8}$$
 $(R^{8})_{0}$ $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$
 $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$ $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$
 $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$ $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$
 $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{8}$ $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$
 $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{8}$ $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$
 $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$ $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$
 $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$ $(R^{7})_{8}$ $(R^{8})_{0}$

[0033] (式中、R*、R*、mおよびnは、物述 のとおりである。)

さらに、2個の芳香族幕Arの具体例としては、躍換ま たは非顕微のフェニレン、置換または非関換のナフチレ ン、優換または非置換のビリジレン等が挙げられる。こ こでの関後基は前述のとおりである。本発明の芳香族市 リカーボネートブレボリマーにおいて特に好ましいの は、ビスフェノールA及び機械ビスフェノールAの残落 モル図含んでいる場合である。

[0.034] (ft61

【0035】(武中、R1、R1、m数よびnは, 前述。50

のとおりである。)

なお。本発明のプレポリマーは、Aェ全体に対して約 り、01~3千ル%の範囲内で、3節の芳香族基を含ん でいても良い。また、前記アリールカーボネート基にお けるAr'は、「師の京業環式または物業環状外療施法 を表すが、このA1*において、1つ以上の水業原子 が、反応に悪影響を及ぼさない他の置換基、例えば、六 ロゲン原子、炭素数1~10のアルキル基、炭素数1~ である下記化8で売される薬がAェ全体の85~100 40 10のアルコキシ語。フェニル基、フェノキシ基。ビニ 単藝、シアノ蟇。エステル盤、アミド盤、エキロ墓など によって罷締されたものであっても良い。

> 【0030】166の芳香族華Ar*の代表例としては、 フェニル葉、ナフチル藻、ビフェニル業。ビリジル基を 挙げる事ができる。これらは、上述の1種以上の置換基 で微熱されたものでも良い。好ましいAT。としては、 例えば、下記化7などが挙げられる。

100371

[(t7]

【0038】本発明で用いられる芳香族ポリカーボネー トプレポリマーは、数平均分子量が通常300~200 りりのものである。本発明の芳香族ポリカーポネートプ レボリマーの合成法としては特に限定されるものではな い。このような製造方法としては、例えば次のような方 法が挙げられる。

② 芳香族シヒドロキシ化合物とジアリールカーボネー トとのエステル交換法を用いる方法。

② 芳香族ジヒドロキシ化合物とジアリールカーボネー 20 トとをモル比 (1.2;1~2;1の範囲)で炭店させ て、末端差が主としてヒドロキジル基からなる芳香族市 リカーボネートオリゴマーをあらかじめ製造しておき。 談オリゴマーとジアリールカーボネートとのエステル交 模法を用いる方法。

◎ 芳香族ジヒドロキシ化合物とジアリールカーボネー **上とをモル比(1:1,2~):2の範囲)で反応させ** て、宋端慈が主としてアリールカーボネート基からなる 芳香族ボリカーボネートオリゴマーをあらかじめ製造し ておき、該オリゴマーと芳香族ジヒドロキシ化合物との 30 エステル交換法を用いる方法。

第 分子無調節剤の存在下に、芳香練ジヒドロキシ化合 物とホスゲンとの界面重縮合法を用いる方法。

◎ 前記界面重縮合法にわいて、芳香族ジヒドロキシ化 合物に対して、過剰量のホスゲン及び芳香族モノジヒド ロキン化合物(分子量調節剤)とを反応させて得られ る。末端経が主としてアリールカーボネート基からなる 芳香族ポリカーボネートオリコマーをあらかじめ製造し ておき、競オリゴマーと芳香族ジヒドロキシ化合物との エステル交換法を用いる方法。

【9039】②、② ②のエステル交換法の際。別途分 子童調節剤を存在させる事も可能である。前記① ②。 〇の方法によって、芳香族ポリカーボネートプレポリマ 一を製造した場合には、これらのブレボリマー中には 実質的に塩素化合物を含まないようにすることは容易で あり、このようなプレポリマーから得られた労養権出り カーボネートは、実質的に塩素化合物を含まない高品質 なものとできる。また、前記〇、〇の方法のように、ホ スゲン等を使用した場合であっても、本発明に使用する

ボネートオリゴマーが、比較的低分子量の時は、塩素化 合物を分解除去するのは容易であるので、これらのブレ ポリマーやオリゴマー中には塩素化合物を実質的に含ま ない高純度のものにすることができる。従って、これら の方法を用いても、得られる芳香族ポリカーボネート は、実質的に復素化合物を含まない高品質なものとする ことができる。このことは、本発明の製造方法による芳 香族ボリカーボネートが、リサイクル使用時に着色した くい理由の一つであると推定される。

【0040】なむ、芳香族ボリカーボネートプレボリマ 一の脱料として用いられる芳香族ジヒドロキン化合物と は、次式で表されるものである。

HO-Ar-OH

(式中、Arは前部の通りである。)

また、シアリールカーボネートとは、下記化8で表され るものである。

[0041]

[HE8]

【0.042】(式中: Ar* は前記の通りである。) ジアリールカーボネートの代表的な例としては、下記化 9で表される微微又は非微微のシフェニルカーボネート 類を挙げることができる。

100431

[489]

【0044】(式中OR! 及OR"は、各り独立に水素 原子、ハロゲン原始、炭素数1~10を有するアルキル 基、炭素数1~10を有するアルコキシ基、精構成炭素 数8~10のシクロアルギル蒸又はフェニル墓を示し、 p及びqは1~5の整数で、pが2以上の場合には各R 芳香族ボリカーボネートプレボリマーや芳香族ボリカー 50 * はそれぞれ異なるものであってもよいし、qが2以上

の場合には各R**はそれぞれ翼なるものであってもよ \$5,)

このジフェニルカー水ネート類の中でも、ジフェニルカ ーポネートや、ジトリルカーボネート、ジーセープチル フェニルカーボネートのような低級アルギル潜機シフェ ニールカーボネートなどの対称類ジアリールカーボネー 上が好ましいが、特に最も簡単な構造のジアリールカー ボネートであるシフェニルカーボネートが好賞である。 【0045】これらのジアリールカーボネート類は単独 で用いても良いし、2種以上を組合せて用いても良い。 が、2種以上を用いると反応系が複雑になりあまり利点 がないので、対称型のジアリールカーボネート1種を用 いるのが良い。なお、エステル交換法及び界面重縮合法 において用いられる分子整調節剤としては、次式で奏き れる芳香族モノヒトロキシ化合物等が挙げられる。

[0048]Ar' -OH

《Aェ'は前記の選りである。》

針ましい芳香族モノヒドロ中シ化合物としては、例えば フェノール、6、m、pークレジール。2、6~キシレ ノール(オクテル器は各種)などを用いることができ 300

【0047】また。これらの芳香族モノヒドロキシ化合 物とともに、ほかの分子盤調節剤、例えばメタノール。 エタノールなどの一種アルコール類:メチルクロロボー メイト、ジクロヘキシルクロロホーメイトなどのハロ本 ーメイト類にメチルメルカブタン、エチルメルカブタン などの一個チオール類(メチルクロロチオホーメイト。 エチルクロロチオホーメイトなどの一様ハロチオホーメ ム、無水酢酸、アセチルクロリド。プロビオニルクロリ ドなどのモノカルボン酸やその誘導体などを併用するこ とも育効である。さらに、芳香族ジヒドロキシ化合物に 対して、5モル%以下の二塩基酸やその反応性誘導体を 添加し、反応させることも有効である。

【0048】該二塩基酸やその反応性誘導体は、脂肪 族、芳香族、脂環式のいずれのものであってもよく、具 体例としては、テレフタル酸、イソフタル酸、フタル 酸 ナブタリンー1, キージガルボン酸 ジフェニルー 2、2ージカルボン酸、シスー1、2ーシクロヘキサン 46 ジカルボン酸、シュウ酸、コハカ酸、セパシン酸、アジ ゼン酸、マレイン酸、フマル酸などの二塩基酸や、これ **ろの二塩基酸のアルカリ金属塩、アルカリ土酸金属塩** アミン塩。鉄ハライド、アリールエステルなどを挙げる ことができる。

【0049】本発明の方法で得られる芳香族ポリカーボ ネートの数平均分子盤は、適常800~100000 範囲である。本発明では、末端ヒドロキシル末端基と末 端アリールカーボネート謎のモル比がり: 10.0から5

ホリカーボネートプレポリマーを、溶酸状態で多孔板か らガイドに沿わせて落下させなから重合させ、芳香族市 リカーボネートを製造する。

【0050】本発明における多孔板において孔の形状に 特に制限はなく、通常、四状、長四状、三角形状、スリ ット状。多角形状、屋形状などの形状から選ばれる。孔 の断面描は、適常の、01~100cm'であり、好き しくは0.05~10cm*であり、特に好楽しくは 0. 1~5 cm¹ の範囲である。孔と孔との間隔は、孔 10 の中心と中心の距離で通常 1~500 mm であり、好ま しくは5~100mmである。

【0051】本発明においてガイドとは、新聞の外間の 平均長さに対する該断面と垂直方向の長さの比率が非常 に大きい材料を表すものである。彼比率に特に制限はな いが、通常10~1000000の範囲であり、好まし くは50~10000の範囲である。断菌の形状に特 に制限はなく、通常、円状、長円状、三角形状、四角形 状。多角形状、星形状などの形状から遺ばれる。断面の 形状は畏さ方向に潤一であっても良いし異なっていても ノール。b … t … ブテルフェノール、b … オグテルフェ 20 かまわない。また、ガイドは中空状のものであっても良 い。ガイドは、針金状等の単一なものであっても良い。 "が、捩り合わせる等の方法によって複数組み合わせたも のであってもかまわない。ガイドの表面は平滑であって も凹凸があるものであっても良く。部分的に実超等を有 するものであってもかまわない。ガイドの材質に特に網 限はないが、通常。ステンレススチール製、カーボンス チール製、ハステロイ製。ニッケル製、チタン製、カロ ム製、及びその他の台金製等の金属や、耐熱性の高いボ リマー材料等の中から選ばれる。また、ワイヤの表面 イト類:酢酸、プロビオン酸、安息香酸、酢酸ナトリウ 30 は、メッキ、ライニング。不働態処理、酸洗浄、フェノ 一ル洗浄等必要に応じて練りの処理がなされてもかまわ

> 【0052】ガイドは、多孔板の孔に直接接続していて も良いし、孔から離れていても良い。好ましい具体例と しては、多孔板の各孔の中心部付近に各ガイドが普通し て接続しているもの。多孔板の各孔の外周部分にカイド が接続しているもの等が挙げられる。ガイドの下端は、 **瀬台器のボトム液面に接していても良いし、離れていて** も付わない。

1260

- 【0053】この多孔板を通じて芳香族ポリカーボネー トプレポリマーの溶験物をガイドに沿わせて落下させる 方法としては、被ベッドまたは自重で落下させる方法。 またはボンブ等を使って加圧にすることにより、多孔板 から該プレポリマー溶験物を押し出す方法等が挙げられ る。孔の数に特に制限はなく、反応器度や圧力などの条 件、触媒の盤、重合させる分子量の範囲等によっても異 なるが、通常ボリマーを例えば100大丈/上上製造す る際、10~10~側の孔が必要である。

(0054)乳を通過した後、ガイドに沿わせて落下さ 0:50(ただし、50:50は除く。)である芳香株 50 せる高さは、好ましくは0、3~50mであり、きらに

好ましくはり、5~20mである。孔を通過させる流量 は、芳香族ポリカーボネートの分子量によっても異なる が通常、孔1個当たり。10つ~10°リットル/h r、好ましくは10°~10′リットルごもr。特に好 ほしくは、D、1~5 D チットル/h rの範囲である。 【0056】ガイドに沿わせて落下させるのに要する時 間に特に制限はないが、運営り、01秒~10時間の縦 題である。事発明において、ガイドに沿わせて落下させ た後の集合物は、そのまま液質部に落下させてもよく。 また巻き取り器等で強制的に複雑部に取り込んでも真 い。さらに、ガイドに沿わせて落下させた後の重合物は そのまま抜き出されても構わないが、循環させて、再び ガイドに沿わせて落下させなから集合させるのも好まし い方法である。この場合、ガイドに沿わせて落下させた 後の液潴部や循環ライン等で素縮合反応に必要な反応時 間に応じて滞留時間を長くすることができる。また、ガ イドに沿わせて落下させなから循環を行うことにより単 位時間に形成し得る新規な液表面積が大きく取れるた め、所望の分子業まで充分革合を進行させる事が容易と なる。

【0056】本発明の好ましい態様として、芳香族ポリ カーボネートプレボリマーを連続的に供給し、溶融状態 で多孔板からガイドに泊わせて落下させながら推合さ せ、落下させた薫合体の一部は楯鰧させて再びガイドに **沿わせて落下させながら重合させ、芳香族ポリカーボネ** ートを連続的に抜き出す方法が挙げられる。この際 多 孔板が低端合物等で汚染されず長期間安定に運転できる 事が本発明の大きな利点の一つである。

【0057】本発期において、芳香族ボリカーポネート 造するに当たり、反応の温度は、通常50~350℃。 好ましくは100~290℃の温度の範囲で選ばれる。 反応の進行にともなって、芳香族モノヒドロキシ化合物 が生成してくるが、これを反応系外へ除虫する際によっ **て反応速度が落められる。後って「窒素」アルコン**「ペ リウム。二酸化炭素や低級炭化水素ガスなど反応に悪影 響を及ぼさない不活性なガスを導入して、生成してくる **| 該芳香族モノヒドロキシ化合物をこれらのガスに間伴き** せて除去する方法や、減圧下に反応を行う方法などが好 族ポリカーボネートの分子圏によっても異なり。数平均 分子量が1000以下の範囲では、50mm Hg〜常圧 の範囲が好ましく、数平均分子量が1000~2000 の範囲では、3mmHg~80mmHgの範囲が好まし く、数平均分子量が2000以上の範囲では、20mm H s 以下、特に I O m m H s 以下が好ましい。

【0058】特に好ましい方法は、議圧下で、かつ前述 しな不活性ガスを導入しながら反応を行う方法である。 この方法により、気流の乱れによって近隣の糸条物師士 が接触集合する等の不都合もなく、効率的に重合度を高。50 けて用いても良いし、2種以上を組み合わせて用いても

める事ができるのである。密融重縮合反応は、触線を加 えずに実施する事ができるが、重合速度を高めるため、 必要に応じて触媒の存在下で行われる。愈合触媒として は、この分野で用いられているものであれば特に制限は ないが、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カ リウム、水酸化カルシウムなどのアルカリ金属及びアル カリ土類金属の水酸化物類;水素化アルミニウムリチウ ム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素テトラメチ ルアンモニウムなどのホウ素やアルミニウムの水素化物 10 のアルカリ金属塩、アルカリ土無金属塩 第四級アンモ ニウム塩類:水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素 化カルシウムなどのアルカリ金属及びアルカリ土類金属 の水素化合物類:リチウムメトキシド、オトリウムエト キンド、カルンウムメトキシドなどのアルカリ金属及び アルカリ土類金属のアルコキシド籍、リチウムフェノキ シモ、チトリウムフェノキシド、マグネシウムフェノキ FF. Lio-Ar-Oli, Nao-Ar-Ona (人工はアリール基)などのアルカリ金属及びアルカリ 土舞金属のアリーロキント類:酢酸リチウム、酢酸カル 20 シウム、安息養酸ナトリウムなどのアルカリ金属及びア ルカリ土類金属の有機酸塩類丁酸化理館、酢酸亜鉛。産 鉛フェノキンドなどの亜鉛化合物類: 酸化ホウ素 ホウ 酸、赤ウ酸ナトリウム、赤ウ酸トリヌテル、ホウ酸トリ ブチル、ホウ酸トリフェニル、(8) R' R' R' MRIGH # ド ギ)またほ(R' R' R' R')門(R' R' R' R')で表される アンモニヴムボレート類またははホスホニウムボレート 類(ボ、ド、ド、ドは前記化3の説明通り)などの示う 素の化合物類:酸化ケイ素、ケイ酸チトリウム、チトラ アルキルケイ素、デトラアワールケイ素。ジウェニルー ブレボリマーを反応させて芳香族ボリカーボネートを製 30 エチルーエトキシケイ素などのケイ素の化合物類:酸化 ゲルマニウム、四塩化ゲルマニウム。ゲルマニウムエト キシド、グルマニウムフェノキシドなどのゲルマニゥム の化合物類:酸化スズ、ジアルキルスズオキシド、ジア **ルキルスズカルボキシレート、酢酸スズ、エチルスズト** リプトキシギなどのアルコキシ基準たはアリーロキシ基 と結合したスズ化合物、有機スズ化合物などのスズの化 合物類:酸化鉛、酢酸鉛、炭酸鉛、塩基性炭酸塩、鉛及 び有機鉛のアルコキシドまたはアリーロキシドなどの鉛 の化合物に第四級アンモニウム塩、第四級オスポニウム まして用いられる。好ましい反応圧力は、製造する芳香 40 塩、糞四級アルフニウム塩などのオニウム化合物無;液 化アンチモン、静酸アンチモンなどのアンチモンの化会 物類:酢酸マンガン、炭酸マンガン、ホウ酸マンガンな とのマンガンの化合物類に酸化チタン。チタンのアルコ キシドまたはアリーロキシドなどのチタンの化合物額: 静酸ジルゴニウム、酸化ジルゴニウム、ジルゴニウムの アルコキシド交はアリーロキシド、ジルコニウムアセチ ルアセトンなどのジルコニウムの化合物類などの触線を 挙げる事ができる。

【0059】触媒を用いる場合。これらの触媒は1種だ

段い。また、これらの触媒の使用量は、原料の芳香族ジ ヒドロキン化合物に対して、通常10 %~1 重量%。好 ましくは10~~~10~~産業%の範囲で選ばれる。本発 明で用いる好ましい重合器の一個を、図に基づき説明す

【0060】図1及び図2は、本発明の方法を達成する | 薫合器の具体例である。関目では、芳香族ボリカーボネ ートフレポリマーは、原料供給口1より供給され、多礼 被多を適って盤合器内部に導入されガイド4に沿って落 下する。葉台器内部は、所定の圧力にコントロールされ 10 であり、重命体から醤出した芳香族モノヒドロキシ化合 物などや、必要に応じてガス供給口5より導入される窒 素等の不活性ガスなどはベント口もより排出される。 乗 合体は、排出ポンプ8により排出口9から排出される。 原合器本体10などはヒーター又はジャケットにより加 熱され、かつ保温されている。

【0081】また、図2では、芳香族ポリカーボネート ブレボリマーは、原料供給口1より循環ライン2に供給 され、多孔板3を巡って難合器内部に導入されガイド4 に沿って落下する。東台器内部は、所定の圧力にコント ロールされており、重合体から留出した芳香族モノヒド ロキシ化合物などや、必要に応じてガス供給口5より導 入される窒素等の不活性ガスなどはベント[]6より排出 される。重合器ボトムに達した重合体は循環ポンプ7を 備えた循環ライン2を通じて、多孔板3から再び重合器 内部に供給される。所定の分子量に達した重合体は、排 出ポンプ8により排出口9から排出される。重合器本体 10や頻環ライン②などはヒーター又はジャケットによ り加熱され、かつ保温されている。

【0082】図2の重合器をバッチ式に用いる場合に は、芳香族ポリカーボネートブレポリマーを原料供給口 1から全て供給した後壓合を行い、所定の重合度に達し た後期出口をより抜き出される。連続式に用いる場合に は、芳香族ポリカーボネートプレポリマーを爆料供給日 1から連続的に供給し、重合器内の重合体量を一定に保 つようにコントロールしなから所定の分子量に達したボ リマーを排出[19まり連続的に抜き出す。

【0083】本発明の方法に用いる童台器は、童台器ボ トムに資件器などを備えることも可能であるが特に必要 ではない。従って、重合器本体での掲転駆動部をなくす。40。 挙が可能であり、高廣空下でも良好にシールされた条件 で集合させる事が可能である。循環ティンに備えられた 錯環ボンブの回転駆動部のシール性は、被ヘッドがある ため重台器本体に回転駆動器がある場合に比べ良好であ \$.

【0084】濡れ壁式面合器のように、管の内壁をポリ マーを落下させながら重合させる場合は、ポリカーボネ 一下のような商精度ポリマーの業合におけては膜厚が厚 くなり。芳香族モノヒトロキシ化合物等を蒸発させる面 積が管の内表面積より小さくなるという不利を生する。

が、ガイドに沿わせて落下させながら重合する方法の場 合は、膜厚が厚くなると共に蒸発面積は通常ガイトの表 面積より大きくなるため、単合速度を高める上で有利で ある。このことも本発明の特徴である。

33

【0065】本発明の方法は、重合器 1 基で行り率を司 他であるが、2種以上で行ってもかまわない。また。」 基の重合基を整型または構型に仕切って、多的の重合器 とする事も可能である。本発明において、芳香族ポリカ ー水ネートプレポリマーから芳香族ポリカーボネートま で分子盤を高めていく工程を、全て多孔板からガイドに 沿わせて落下させながら重合させる方法で行う事も可能 であるが、他の重合方法と組み合わせて行う事も可能で ある。例えば、ガイドに沿わせて落下させながら離合さ せる方式と、選择模型整合器。薄膜式重合器。スクリュ 一型第台器。機型撹拌業台器等を使って融合させる方法 や、自由に落下させなから重合させる方法等を組み合わ せて芳香族ポリカーボネートを製造することも可能であ

【0006】本発明の方法を譲渡する電合器の材質に特 に制限はなく、通常ステンレススチールやニッケル。グ ラスライニング等から選ばれる。業合器内側間にスケー ルが付着するのを防止するため、循環するポリマーの一 部で兼合器内壁面に濡れ壁を形成させるのも本発明の好 ましい実施態様の一つである。

IO0871

【発明の実施の形態】以下に、実施例を挙げて説明す る。なお、分子麗は、グルバーミエージョンクロマトグ ラフィー(GPC)で衝定した数平均分子量(以下、M nと略す。)である。プレボリマー中の末端基の割合 は、高速液体クロマトグラフィーによる分析またはNM Rによる分析で求めた。カラーは、GIELAB法によ り試験片厚み3.2mmで測定し、黄色度をも 値で示 6 / E.

[0008]

【実施例1]

(1) 芳書族ポリカーボネートプレポリマーの製造 ビスフェノールA52kgとジフェニルカーボネート5 6 k g を、ガス導入口、ガス排出口を備えたグラス ライエング製の200リットル重合器に仕込み。180 でまで昇湿して溶験し、減圧下で脱気した後、3時間か けて230℃に弄凝した。昇凝中はN、を流し、留出フ ェノールを条外に除去した。その後、N。フローを停止 し、段階的に減圧し、2時間後に1mmHg圧に到達す るようにした。この御御生してくるフェノール及びジフ エニルカーボネートは系外へ連続的に除去した。さら な、1mmHg圧の減圧下で2時間反応させて「数率均 分子盤が4000、末端ヒドロキシル紙と末端フェニル カーボネート暴とのモル比が33/87の芳香族ポリカ 一ボネートプレポリマーを得た。

50 (2) 芳香族ボリカーボネートの製造

図1に示すような重合器を用いて反応を行った。この童 台器は、孔径7、5mmの孔を50備育する多孔板を備 えており、各礼には1mm径のSUS310L製ワイヤ 状ガイドが孔を貫通して設置されている。ガイドに沿む せて落下させる高さは4mである。この重合器に、

(I)で製造した芳香族カーボネートプレボリマーを S リットル/カェで供給しながら、反応温度238℃、反 応圧力し、UmmHa、窒素ガス流量しリットル/hr の条件で、反応を行った。その結果、Mn4900の無 色達明な芳香族ボリカーボネート (6°値 3) 1) が 得られた。この製造直後の芳香族ポリカーボネートを用 いて、5回線り返して310℃で射出成形した結果、b 「値 3、4であった。

400891

【実施例2】図2に示すような業合器を用いて反応を行 った。この単合器は、孔径7、5 mmの孔を5 0 脚有す る多孔板を備えており、苔孔には1mm径のSUS31 8 L製ワイヤ状ガイドが礼を賞麗して設置されている。 ガイドに沿わせて落下させる高さは4mである。この電 台器に、実施例)で製造したのと同様の芳香族ポリカー ボネートプレボリマーをしるリットル仕込み、反応温度 250°C 反応圧力0、9mmHg、循環流量25リッ トル/br、豪業ガス流量1リットル/brの条件で3 時間バッチ及応を行った。その結果、MoS600の無 色透明な芳香族ボリカーボネート(b)値 3.3)が 得られた。この著番族ポリカーボネードを射出成形して 作製した試験片の耐熱エージングテストを行った結果。 120℃、500時間後のb、億は3.6であり、頻繁 な着色は認められなかった。製造直後の芳香族ポリカー ボネートを用いて、5回繰り返して3.10でで射出成形 36 した結果、5、6 3,7であった。

[0070]

【実施例3】実施例2と同一の装置を用いて、実施例1 で製造したのと同様の芳香飯ポリカーボネートプレポリ マーを15リットルあらかじめ仕込み、この仕込んだも のと同様の苦香族ボリカーボネートプレボリマーをイリ ットル/bェで供給し、液レベルを一定に保ちなから。 反応機度257℃。反応圧力0.0mmHg、循環流量 30 リットル/もで、窒素ガス流量1 リットル/もでの 条件で、5.0.0時間連続で集合反応を行った。結果をま 40 果、5*値3.8であった。 とめて表上に示す。童台終了後、多孔板への低重合物等 の付着は全く見られなかった。また、500時間後に得 られた芳香族ボリカーボネートを射出成形して作製した。 試験片の耐熱エージングテストを行った結果。12.0 で、500時間後のb*鎖は3.8であり、顕著な着色 は認められなかった。製造直接の芳香族ボリカーボネー トを用いて、5回繰り返して3 1 0 ℃で射出成形した結 果、り"饉 3、7であった。

[0.071]

種々変化させて運合を行った。結果をまとめて、表土に 示す。いずれも、重合終了後、多孔板への低重合物等の 付着は全く見られなかった。

[0:072]

【実施例8~12】ガイドに沿わせて落下させる高さを O. 2 m、 O. 3 m、 l m、 2 m、 8 m に替えた以外は 実施例2と全く同様の装置を用いて、実施例5と全て同 一の条件で500時間連続で重合反応を行った。結果を 表2に示す。いずれの場合も集合終了後、多孔板への低 10 重合物の付着は全く見られなかった。

[00.73]

【実施例13】多孔板が孔径4.4mmの孔を110個 有しており、各孔を賞通して設置されたガイドが、保2 mmのSUS316L製ワイヤである以外は、実施例2 と全く同様の装置を用いて、実施網5と全て同一の条件 で重合反応を行った。100時間後、200時間後、3 00時間後、400時間後及び500時間後に、量合器 から連続的に抜き出して得られた芳香族ポリカーボネー 上はいずれも無色透明であり(b、値 3、4)、Mn はそれぞれ15000、15000、15100 15 000、15100で安定であった。重合終了後、多孔 仮への低重台物等の付着は全く見られなかった。また。 それぞれ製造直後の芳香族ボリカーボネートを用いて、 5個繰り返して310℃で射曲成形した結果。b.値 3. 8であった。

100741

【実施網14】多孔級が編4mm長さ10mmの展方形 型の孔を50個有しており、各孔を貫通して接続された ガイドが、編8mm、厚さ1mmのSUS316L製平 板である以外は、実施例2と全く同様の装置を用いて。 実施例5と全て同一の条件で重合反応を行った。 100 時間後、200時間後、300時間後、400時間後及 び500時間後に、重合器から連続的に抜き出して得ら れた芳香族ポリカーボネートはいずれも解色透明であり 《b �� 3。3)、Mnはそれぞれ F2 4 0 0、1 2 509、12500、12409、12500で安定で あった。重合終了後、多孔板への低重合物等の付着は全 く舞られなかった。製造直後の芳香藤ポリカーボネート を用いて、5回繰り返して310℃で射出成形した結

[0075]

【実施例15】

(1) 芳香藤ボリカーボネートプレポリマーの製造 ピスフェノールA52kgとジフェニルカーボネート5 3.6kgを、ガス導入口、ガス排出口を備えたグラス ライニング鰐の200リットル業合器に任込み、180 でまで昇級して溶融し、減圧下で脱気した後、3輪関が けて230 Cに昇揚した。昇揚中はN。を流し、留出フ エノールを系外に除去した。その後、N。フローを停止 【実施例4~7】実施例3と間様な方法で、電合条件を 50 し、段階的に減圧し、1時間後に40mmHg圧に到達 するようにした。この問題生してくるフェノール及びジ フェニルカーボネートは系外へ連続的に除去した。さら に、40mmHg圧の減圧下で1時間反応させて、数平 均分子圏が1200、末端ヒドロキシル蒸と末端フェニ ルカーボネート舞とのモル比が45/55の芳香族ポリ カーボネートプレポリマーを得た。

(2) 芳香族ボリカーボネートの製造

|本実施例の(1)で製造した芳香族ポリカーボネートプ レポリマーを用いる以外は、実施例5と全く同様にして 翼台反応を行った結果。500時間後に革合器から物き 出して得られた芳香族ボリカーボネートは無色透明であ り(b* 値 3.3)、Moは8900であった。ま た、この芳香族ボリカーボネートを射出成形して作動し た試験片の函数エージングテストを行った結果。120 で、500時間後のも、値は3、6であり、顕著な著色 は認められなかった。また、製造直後の芳香藤ボリカー ボネートを用いて、5個繰り返して310℃で射出成形 した結果、5~値 3.7であった。

[0070]

【実施例 16 】ビスフェノールAのビスフェフール炭酸 20 エステル(分子量488)を芳香族ポリカーボネートオ リゴマーとして使用し、循環流量を2009ットル/h すとする以外は、実施例8と全く開機にして重合反応を 行った結果。500時間後に重合器から抜き出して得ら れた芳香族ポリカーボネートは無色透明であり(お、藤 3. 3) Maは5900であった。また、この芳香族 ボリカーボネートを射出成形して作製した試験片の耐熱 エージングテストを行った結果。120℃、500時間 後のb 簡は3.8であり、顕著な着色は認められなか った。製造窓後の芳香族ポリカーボネートを用いて、5 30 きの分子量上昇速度は、実施例7の約1/2であった。 翻繰り返して3 10 ℃で射出成形した結果。b°値 7であった。

[0077]

[美統例]7]

(1) 芳香族ポリカーホネートプレポリマーの製造 本酸化ナトリウム64.8kgを水800kgに溶解し た水溶液、ビスフェマールA137kg、塩化メチレン 400リットル、及びフェノールも、7kgを混合して 乳機状とし、これに10~20℃でかき選ぜながらホス 応させた。その後、この反応能に、トリエチルアミン。 び、12 kgを加え上時間攪拌した。分泌して得られる プレポリマーの塩化メチレン溶液に、水酸化チトリウム 溶液を加え、残存するグロロホルメート基を分解してラ エノラート基に変換した。その後、リン酸で中和し、十 分水洗した。次に、ブレボリマーの塩化メチレン溶液中 の塩化メテレンを留去し、さらに真空乾燥機で一晩乾燥 して、数平均分子盤2400、末端ヒドロキシル基と来 鑑フェニルカーボネート基とのモル比が45/65の芳

22 プレポリマーの塩素分析(電位差滴定法及び原子吸光

法〉を行ったが、塩素化合物は検出できなかった。

(2) 芳香族ポリカーボネートの製造

本実施例(1)で製造した芳香族ポリカーボネートプレ ポリマーを用いる以外は、実施例?と全く回様にして重 合反応を行った結果、500時間後に重合器から抜き出 して得られた芳香族ポリカーボネートは無色透明であり (b´ 顔 3、4)、Mnは8000であった。また。 この芳香族ポリカーボネートを射出成形して作製した試 験片の避熱エージングテストを行った結果。120℃、 500時間後のb : 額は3,6であり。顕著な着色は認 められなかった。また、製造直後の芳香族ポリカーボネ ートを用いて、5回繰り返して310でで射出成形した 結果、b * 値 3、7であった。

[0078]

【比較例1】多孔板型重合器の代わりに、横型二軸撹拌 型重合器を用いて実施例7と全く同様に芳香族ポリカー **ボネートを製造した。但し、構型二種撹拌型単合器は、** 内容積は3.0 リットル。L/D=6で、周転直径1.4.0 mmの二軸の撹拌羽根を有しており。 反応温度250 TC. 模応圧力0. 3 mmH g、内容盤 1 0 リットル、芳 香酸ポリカーボネートプレポリマーの供給流量は2リッ トル/hrの条件とした。この運転条件で500時間連 続で単合反応を行った結果、100時間後、200時間 後、300時間後、400時間後及び500時間後に 重合器から連続に抜き出して得られた芳香族ボリカーボ ネートのり。彼はそれぞれる。6。3.6。3、7. 3.7.3.9 can, Malienensono, 85 00、8800、8400、8300であった。このと また、それぞれ製造直後の芳香族ポリカーボネートを用 いて、5回繰り返して310℃で射出成形した結果。5 🍗 🍇 - 5 , 7 , 5 , 7 , 5 , 8 , 5 , 8 , 5 , 9 であっ

[0079]

【実施例18】ビスフェノールAのかわりに1、1ービ スー(4~セトロキシフェニル)~3、3、5~トリメ チルシクロヘキサン70kgを用いる以外は、実施例! と全く開機に芳香族ポリカーボネートプレポリマーを製 ゲン5.8. 5 kgを徐々に1時間をかけて吹き込んで反 46 造した。得られた芳香能ポリカーボネートプレポリマー を用いて、実施例6と全く間様に重合反応を行ったとこ ろ、同様の条件で反応を行ったところ、Mnii600 の無色透明な著香族ポリカーボネート() 値 3. 3) が得られた。また、製造商後の苦香ķポリカーボネ ートを用いて、5個繰り返して310℃で射由成形した 結果。b*値 3.7であった。

[0080]

【実施例19~22】ビスフェノールAとシフェニルカ 一ポネートと、種々の労香族ジピドロキシ化合物より製 **香飯ポリカーボネートプレボリマーを得た。また、この 50 造した、芳香飯ポリカーボネートプレボリマーを用い**

23

て、実施例8と全く同様に進合反応を行った。結果をま * 【0081】 とめて表3に示す。

* (表1)

			実施例3	実施例(英施納 5	実施例6	実施例 7
仕込み75497~搬[2]		15	30	20	20	10	
供給70科7-流攤〔2/hr〕		4	9	3	3	2	
灰	反応温度[17]		257	270	265	282	250
反 応 圧 力 [sasks]		0.6	0.6 0.5 0.3 0.		0.3	0.3	
笠業ガス流盤 [0 /fm]		ì	1	2.	2	8	
8	## ##	(£ /hr)	30	40	10	Ü	60
	100hr	Mn	10800	11100	12300	12300	11900
		b* 48	5.3	3. 3	3. 4	3.4	3./3
		5回99(クム後b*値	3.7	3.7	3. 8	3.8	3.8
寒	200%;	Mn	10400	11300	12200	12200	12000
377		b* W	3, 3	\$.3	3, 4	3.3	3.3
		5回97494後6"饒	3. 7	3, 7	3. 9	3.8	3. 8
1 2	3008r	Min	10400	11200	12400	12200	12000
		b* fil	3. 3	3.3	3.4	3. 4	3.3
69		5回99478後b*値	3.7	3, 7	3. 8	3, 8	3.8
273	\$08hr	Mri	10500	11100	12300	12300	11900
		b* @	3, 3	3. 3	3.3	3.4	3. 2
		S圆针(75後b°值	3. 7	3. 7	3, 8	3.7	3. 7
	500in	Mn	10500	11200	12460	12300	12000
		b * 億	3.3	3/3	3. 4	3.3	3.3
**********		5回357(28(数b°6	3, 7	3.7	3. 9	3.8	3.7

[0082]

※ ※ (表2)

美施例	自由に落 下させる 高さ(m)	芳香族ポリカーボネート(1960br後)				
		Mn	b* 値	5回/针/外後6°值		
. 8	0. 2	7100	3. 3	3. 7		
8	ő. S	10500	3. 3	3. 7		
1.0	ì	11900	3. 3.	3. 7		
11	2	12100	8. 3	3. 7		
12	8	12900	3. 3	3. 7		
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(表3)			

(0083)

26.

**	芳香族ポリカー	芳馨鏡ボリカーボネート					
	芳春旅ジヒドロギン 代合物(A)	(A) 21.01(E8)/ EA2.7-4-A 10.01(E8)	649; 0 B *	数平均 分于數	Min	b° ∰	5 ៣៩៩៩៩ ឱ្យប ់ អ
100	80-Q-8-Q-08	18/86	10/90	3200	9,8.00	3. 3	3. 7
20	80-(O-803-(O-08		3\$/6S	3 6 9 6	19709	3, 8	3 . 8°
2:	ся ₃ — ° — ° сн ₃ но ⟨○⟩ - ° (○) он ся ₃ — ° сн ₃	5/45	20/80	4200	11106.	3 3	3. 7
22	CH3 CH3 CH3 CH3 CH3	3,0 / 7.0	33/85	3900	12300	3. 4	3. 8

*) 〇日**そル比は、栄燃ビドロキシル器/未織フェニルカーボネート器のそル比を裏す。

[0084]

【発明の効果】高真空下でのシール性に優れ、メンテナ 2 ンズも容易な装置で、長期間安定に、リサイクル使用時 20 3 に普色のない高品質の芳香族ボリカーボネートを高い重 4 台速度で製造する事ができる。 5

【図面の簡単な説明】

【関1】本発明で用いる重合器の一個を示す継ば関である。 ス

【図2】本発明で用いる重合器の一例を示す機式図である。

【符号の説明】

*! 原料供給口

8 循環ライン

0 3 多孔板

4 ガイド

5 ガス供給口

8 42FD

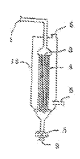
7 循環ポンプ

8 排出ポンプ

9 排出口

10 重合器本体

3, 4



[22]

